特開平7-224050 (43)公園日 平成7年(1995) 8月22日

技術表示箇所	ΡI	庁内整理番号	識別記号		51)Int.Cl.*
				257/00	C07D:
			С	49/00	A61K
		9155-4H	A	13/00	C07F
			108 D	3/00	COSK
		9155-4H	A	13/00	C07F

審査機求 未請求 請求項の数20 FD (全 21 頁)

(21)出職番号	仲顯平6-339785	(71)出版人	591052505
			ゲールペ ソシエテ アノニム
(22)出版日	平成6年(1994)12月29日		フランス国、98420 ピレパンテ、リュ
			デ バンセ、15
(31) 優先権主張番号	9315933	(72)発明者	ドミニク・メイヤー
(32) 優先日	1993年12月30日		フランス94100サンーモル、リュ・ドゥ・
(33)優先権主製団	フランス (FR)		≯6 ≢
		(72) 完明者	オリヴィエ・ルソー
			フランス60300サンリス、アヴニュー・デ
			ュ・ヴァル・ダウネト13番
		(74) APR 1	寿曜土 青山 葆 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリアミノ酸化リガンド製及びそれらの金属雑体

(57) 【要約】

【目的】 常磁性金属カチオン類とキレートを形成できる新規ポリアミノ酸誘導体、並びにこれらのキレート、それらの化合物の製法、及びこれらのキレート類を含む 医療用造影剤組成物を提供すること。

【構成】 そのドナー空素原子の少なくとも3つは式 CH(R₁)-X

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも3つのドナー窒素原子が、式 CH (R₁) -X

「式中、Xは、COoRs、CONRsReまたはP

(Re) Ot Hを表し、Re、ReおよびReは、同一かま たは異なって、日または所望によりヒドロキシル化され た (C₁-C₁) アルキルを表し、R₄は、OH、 (C₁-C₁) アルキルまたは (C₁-C₁) アルコキシを表し、 R.は、少なくとも3つの酸素原子を有する分子量20 0以上の親水性草を表すが、ただしここでX草のうち少 10 たくとも3つは、所望により塩を形成した動官能誌であ ス) で元される同一事たけ異なる関連は新を有する 愛 磁性金属イオンのキレート化剤であるポリ (アミノ酸) 謎道休.

【請求項2】 R.が、ポリ [オキシ (C,-C,) アル キレン] またはポリ (ヒドロキシアルキル) 基、または モノ官能性化されたオリゴサッカライドまたはポリサッ カライドである、請求項1配載の化合物。 【請求項3】 R₁が、R₂-G-R₃ 「式中、R,は、アルキレン、アルコキシアルキレン、

ポリアルコキシアルキレン、関にフェニレンを挟んだア ルキレン、フェニレンまたは飽和または不飽和の被素度 残基を表すか、または、存在せず、Gは、常修基O、C O. OCO, COO, SO2, OSO2, CONR', N R'CO, NR'COO, OCONR', NR', NR'C S. CSNR', SOENR', NR'SOE, NR'CS O, OCSNR', NR'CSNR', P(O)(OH)N R'、またはNR'P(O)(OH)(式中、R'はH、(C) -Ca) アルキルまたはRoである) を表し、Roは、ア ルキル、フェニル、1つまたはそれ以上のフェニル、ア 30 る、請求項1記載の化合物。 ルキレンオキシ、アミノまたはアミドから成る群から選 択される基により散換されているかまたはそれらの基を 間に挟んでいるアルキル(ここでアミドは、所望により

1つの前別定義基が開機または間に介在しているアルキ ルにより間換されているか、または非器換である)であ るか、またはR₁が、サッカライド類、オリゴサッカラ イド類、ペプチド類、生物学的適合性のある天然または*

* 合成の巨大分子、または生体内在の受容体を有する分子 から選択される。新聞によりモノ官能性化された化合物 の程基であって、さらに、フェニル、フェニレンおよび 神素照式基は、OH、C1、Br. I. (C1-C1) アル キル、(C₁-C₁) アルコキシ、NO₂、NR₁R₂、N R. COR., CONR. R., *thtCOOR, (227 R.およびR.は、Hまたは (C1-C1) アルキル、およ びヒドロキシル化されていてもよい直鎖状または分枝状 または環状のC:-C:のアルキル、アルキレンまたは アルコキシ基である) により置換されていてもよい) で ある。 建東町 1 記載の化合物。 およびそれらの紙道体の 無機または有機の塩基との塩。

【請求項4】 Xが、所望により塩を形成するCO: H を表し、R.が、R:-G-R:

「ただし、式中、Roは、所望によりフェニレンを間に 挟む(C:-C:) アルキレンを表し、Gは、CON R"、NR"COまたはO(式中R"が、H、(C:-Ca) アルキルまたは Raである) を表し、Raは、所望 によりフェニル、 (C1-C4) アルコキシ、アルキレン 20 オキシ、アミノおよびアミドから選択される1つまたは それ以上の基により置換されているかまたはそれらの基 を間に挟んでいる (C:-C») アルキル (ここでアミ ドは、前記のとおり置換されているかまたは間に挟んで いるアルキルにより雷換されているか、または非菌検で ある) であるか、またはサッカライド類、オリゴサッカ ライド類、ペプチド類、または生物学的適合性の天然ま

たは合成の巨大分子から選択される。所望によりモノ官 能性化された化合物の残基であって、更に、R1、R1お よびRo基は、ヒドロキシル化されていても良い]であ 【請求項5】 4つのCH(R₁) X基を有する、請求 項1ないし4のいずれか1項記載の化合物。 【請求項6】 各CH(R1) X基が同一である、請求

頭1ないし5のいずれか1項記載の化合物。

【請求項7】 式 [[4:1]

1

[fb3]

〔式中、A1、A2、A2は、同一かまたは異なって、式 [化2]

CH - CH - CH

(mおよびnは、0から5の整数であって、それらの合

計は、1ないし5の値であり、Ro、Ro およびR m は、独立して、H、アルキル、アルコキシアルキル、 フェニルまたはフェニルアルキルを表し、更にR»は、 OHまたはアルコキシを表すこともある) を表すか、ま たはA:、A:およびA:中のR:およびR:: 基の1つは、 ₹I,

(式中の文字は、R'.とR'... 基のうちの1つが、所望 により1つまたはそれ以上の(C₁-C₂)アルコキシ基 により置換されている (C₁ - C_{*}) アルキレンを表す以 外は、式丁で定義したのと同じ意味を持つが、その他 は、I'と同一ではない)を表し、Ra、Ra、Ra、Ra、Ra およびR₄は、独立して、H、アルキル、アルコキシア ルキル、関格または非顕微アミドアルキル、またはCH (Ra) X (ここで、RaはH、アルキル、アルコキシ アルキルまたは R. である) であるか、または R. および R:は、結合し、一緒になって式

[(k:4]

(式中の文字は、R'",とR"",が、I'を表すことがで

きず、B''がN-O (Oは、所領により1またはそれ以

トのアルコキシ基により置地されている (C.-C.) ア

ルキレンである)を表す以外は、式1で定義したのと同 じ前味を持つ) を書すか、または、A,-B-A,が、複

される1または2つのヘテロ原子を含有する5または6

員の飽和または不飽和複素環であり、AzおよびAzは、

林CH-Re (ここで、Reは、Hまたは (Ci-Ce) ア

ルキルである)を表し、pは0から5の整数であり、こ

[4:5]

* (式中R"*、R"**、R"*、m"およびn"は、式 「で定義した文字の意味と同じ意味を有することができ る) を表し、Bは、OまたはN-Wであり、Wは、R5 と同じであるか、またはポリオキシ (C₂-C₁) アルキ レン、 (C1-C1) アルキレン-YまたはYであって、

10 Yは、所望により1または幾つかの0H、アルキル、ア ルコキシまたはアルコキシアルキル基により関係されて おり、O、NおよびSから選択される1-4つのヘテロ 原子を有して、12員までの1または2つの総合環から 成る飽和または不飽和複素環であるが、ただし、WがY を表すとき、Nに結合した炭素は、複素類の2つの炭素 原子に結合しているか、またはWは、式1"

※ C₆) アルキル、(C₁-C₂) アルコキシ、NO₂、NH z, NR, R., NR, COR., CONR, R. #t&CO OR. 基 (R.およTFR.はHまたは (C. - C.) アルキ ルである)の1つまたはそれ以上により置換されていて もよく、そしてアルキル、アルキレンおよびアルコキシ 素環態を表し、ここで、Bは、O、SおよびNから選択 30 は、所望によりヒドロキシル化されている、直鎖状また は分枝状のC,-C, 基であり得る)で示される、請求 項1ないし6のいずれか1項記載の化合物、およびそれ らの無機主たは有機の酸または塩基との塩。 【請求項8】 式11

「式中、R」およびX基は、同一かまたは異なってお り、A1、A2、A2およびA4は、同一かまたは異なっ て、式 [(E7]

(mおよびnは0から2の整数であって、それらの合計 は、1ないし2の値であり、

Ro、Ro およびRo は、独立して、H、アルキル、ア ルコキシアルキル、フェニルまたはフェニルアルキルを 表し、更にRmは、OHまたはアルコキシを表すことも できるか、またはR。およびR。 基の1つは、式11 [4:8]

(式中の文字は、R'sまたはR'm が、大員曜日に結合 しており、所望により1つまたはそれ以上のアルコキシ 基により置換されている (C. - C.) アルキレンを表す 以外は、式[[で定義したのと同じ意味を持つ]を表し、 Rは、N-Wであり、Wは、H. アルキル、アルコキシ アルキル、所望により顕換されたアミドアルキルまたは ポリオキシ (C,-C,) アルキレンを表し、これらの基 は、更に、所望により、フェニル、 (C:-C+) アルキ レンーYまたはYを含有しており、Yは、所望によりO H、アルキル、アルコキシまたはアルコキシアルキル基 により間換されており、O、NおよびSから選択される 1ないし4つのヘテロ原子を含有して、12品までの1 または2つの総合環から成る施和または不飽和拠素環で あるが、ただし、WがYを表すとき、Nに結合した樹素 20 は、複素項の2つの炭素原子に結合しているか、または R.およびR. が式II'と異なるとき、Wは、式II'(式 中の文字は、R*が新聞により1つまたはそれ以上のア ルコキシ無により置換されているN-(C₁-C₂アルキ レン) を売す以外は、式口で定義したのと同じ意味を持 つ) を表すか、またはWは、CH(R₁) Xを表し、ま たは、Av-B-Avが、梅素類葉を表し、Bは、O. S. および Nから選択される 1または2つのヘテロ原子を含 有する5または6日の飲和または不飲和複素類であり、*

* AzおよびAsは、基CH-Ri (RiはHまたは (Ci-Ca) アルキルである) を表し、ここで、フェニル基 は、OH、C1、Rr. I、(C1-C1) アルキル、(C 10 :-C+) アルコキシ、NO:、NH:、NR:R:、NR: COR. CONR. R. STALCOOR, M. (R. SILT) R_s id H \pm \hbar id $(C_1 - C_2)$ $P N + N \in \mathbb{A}$ 0 1 0 1たはそれ以上により習得されていてもよく、そしてアル キル、アルキレンおよびアルコキシは、所望によりヒド ロキシル化されている。直路状または分枝状のC:-C ※基であり得る〕で示される、請求項1-3のいずれか 1 項記載の化合物、およびそれらの無機または有機の酢 主たは蜘蛛との塩。

【請求項9】 式IIで、A1、A2、A1およびA4が(C Ho), (n=2または3である) を売すか、またはそれ 5の1つが、(CH₂)。'-CH-R₁₁を表し、他が (CH₂)。(n'=n-1であり、Rnは、所領により 緊急されるアルキル フェニル またはフェニルアルキ ルを表す) を表し、各幕CH(R1) Xは、同一であっ て、XがCO。Hであり、BがN-Wを表す、結束項名 記載の化合物。

【請求項10】 式Ⅳ 【化9】

(式中、R.は、Hまたは所望によりヒドロキシル化さ れた (Ci - Ci) アルキルであり、Riは、ヒドロキシ ル化された (Co-Co) アルキル、ポリオキシ (Co- 40 り、Zは、NR.R.またはOHを表す) で示される、結 C1) アルキレン、ポリ (ヒドロキシアルキル) また は、所望によりモノ官能性化されたサッカライド、オリ ゴサッカライドまたはポリサッカライドの程基であり、 更に、R,は、所望により、アミドまたはエーテル官能

基を介して上記に結合した(C₁-C₁)アルキレンまた はフェニレン基を含有しており、nは、2または3であ 求項1記載の化合物、およびそれらの無機および有機の 塩基との塩。

【請求項11】 式V [H:10]

CH(R,,)X

「古中. nは. 2または3であり、Rは、ポリ (ヒドロ キシアルキル)、ポリ「オキシ (Cz-Cz) アルキレ

ン1 または所望によりモノ官能性化されたサッカライ ド・オリブサッカライドキたはポリサッカライド興益をま

*表す〕で示される。請求項1記載の化合物、およびそれ 10 らの無機および有機の塩基との塩。 【油式項12】 式111

[4:11] (X(R,,)HC),N-A,-N-A,-N(CH(R,,)X),

(式中、A:およびAzは、独立して、式

※は、1または2の値であり、

Ro、Ro およびRo は、独立して、H、アルキル、ア ルコキシアルキル、フェニルまたはフェニルアルキレン を表し、更にR m は、OHまたはアルコキシを表すこと 20 もできるか、またはRoおよびR 単の1つは、式III' 【化13】

項1ないし3の記載と同じ意味を有し、G'は、COO

R', SO, R', PO, R', NHR', SO, NHR', N =C=S、N=C=OまたはOH(ただし、R'はHま

1または2であって、それらの合計※ (X'(R'12)HC)2N-A'1-N-A'2-N(CH(R'12)X')2

CH(R',,)X

(式中の文字は、R'+またはR'n が、III'を表すこと ができず、かつそれらの1つが所望により1つまたはそ れ以上のアルコキシ基を有する(C₁-C₈)アルキレン を表す以外は、式111で定義したのと同じ意味を持つ) を表し、R:a は、H、アルキル、アルコキシアルキルま 30 を表している以外は、請求項7に記載した定義と同じ意 たはR: であり、ここで、フェニル単は、OH、C1、B r、1、(C₁-C₈) アルキル、(C₁-C₈) アルコキ >. NO₂, NH₂, NR₄R₄, NR₄COR₄, CONR . R. ± ttc OOR. & (R. tttfR. ttH ± tt (C. -C₁) アルキルである) の1つまたはそれ以上により 置換されていてもよく、そしてアルキル、アルキレンお 上75アルコキシは 所望によりとドロキシル化されてい る、直鎖状または分枝状のC:-C: 基であり得る)で 示される、請求項1ないし4記載の化合物、およびそれ らの領機または有機の務または塩基との塩、

たは (C₁ - C₁) アルキルである) などの反広性官能基 味を有している、化合物、およびそれらの砂または地葱 との塩、およびそれらの金属カチオンとのキレート。 【請求項14】 式目で示される化合物であって、式中 の記号は、基CH (R₁) Xが、CH (R₂-G') X'の みを表すことができ、RzおよびXは、請求項1ないし 3の記載と同じ意味を有し、G'は、COOR'、SO: R', PO, R', NHR', SO, NHR', N=C=S, Ca) アルキルである) などの反応性官能基を表してい 40 る以外は、請求項8に記載した定義と同じ意味を有して いる、化合物、およびそれらの酸または塩基との塩、お よびそれらの金属カチオンとのキレート。

【請求項13】 式1で示される化合物であって、式中 の記号は、R₁、R₂、R₂、R₃、R₃およびR₃のうち3つの 基が、請求項2および3で定義したCH(R₁)Xの代 わりに、CH (Rz-G') X'を表し、ここで、X'は、 所望により保護されたXを表し、RyおよびfXは、請求

【請求項15】 式VI [ft14]

* 【請求順16】 ポVII で示される化合物 およびその金属カチオンとのキレー ト、およびそれらの有機または無機の塩基との塩 *10 [ft:15]

(式中、Tは、Hまたは (C₁-C₈) アルキルである) で示される化合物、およびその金属カチオンとのキレー 20 ト、およびそれらの有機または無機の塩基との塩。 【請求項17】 常磁件金属イオンと請求項1ないし1 2のいずれか1項記載の化合物との間に形成されたキレ - h.

【請求項18】 イオンがガドリニウムまたはマンガン※

で示される誘導体のキレートを反応させる。 請求項10 記載の式IVで示される誘導体のキレート製造法。 【発明の謎錘な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、常磁性金属カチオン糖 とキレートを形成できる新規ポリアミノ酸誘導体、並び にこれらのキレート、それらの化合物の製法、及びこれ 40 らのキレート類を含む医療的イメージング用組成物に関 する。

【0002】事家、これらの金属器体は、磁場中におい て周波無線(radio frequency)により励起されたプロト ンの緩和時間 (relaxation time)を推飾する。特に結磁 気共鳴により標的器官のイメージを改善するためのイン ビボコントラスト剤 (contrast agent) として有用であ る。ヒトの臨床イメージングで用いられるガドリニウム 網体は、水中、37℃、20 Wizにおいて、3から5mll

※である、請求項17記載のキレート。

【請求項19】 請求項17および18のいずれかのキ レートと生理学的に許容され得る媒体とを含んで成る、 核磁気料理による医療的イメージング用組成物。 【請求項20】 ぞNR.R.のアミンを式VI* [#:16]

$$\bigcap_{N}^{CO^2H}$$
 $CCH^{3/9}$ $-CO^2H$
 $\bigcap_{N}^{CCH^{3/9}}$ $CCI^{3/9}$ $CCI^{3/9}$ $CCI^{3/9}$ $CCI^{3/9}$

緩和速度 (longitudinal relaxivity)に対応するもので **\$**.

【従来の特集】

【0003】イメージの性能を改善するために、投与量 の増加、例えば分子あたり1個のGdイオンを含有する 在来の錯体では、0.1ミリモル/kg体重の代わりに0. 3ミリモル/kg体重が報告されている。かかる増量は、 副作用の増加、殊にこの錯体の浸透度 (osmolality)に 起因する副作用の危険も増加する。明らかに、コントラ スト剤の緩和速度 (relaxivity) R:を増加させて測定 したシグナルの強度(intensity)を増加することが望ま しい。金属キレートを生物学的または非生物学的紀凝の 巨大分子、例えば、デキストラン、アルブミン、ポリリ ジントにグラフト (graft)させるとき、緩和冰度R.が 実質的に増加することが知られているが、にも抱らず、 もしガドリニウム原子あたりの緩和速度R、が増加する H's'のスピン一格子 (spin-latice)のもしくは疑の 50 と、緩和速度Riとカップリングした領体の分子量との

比が減少し、診断用投与ユニットの重さが、そのコスト とともに増加することとなる。

【0004】本発明のガドリニウム循体は、類似分子級 の歴知器体より大なる緩和速度 R.を付与するものであ り、それは、この説明に限定されるものではないが、酸 基上に少なくとも、3個の個水件サイドアームを導入する こと、それらは、既知リガンドのドナー豪素原子の置換 分であり、常磁性器体及びそれに結合している常磁性イ オンの運動性の自由度を実質的に減少させ、かくして研 場内でのその回転を制限する、ことにより極めて生起し 10 易い、サイドアームの存在は、幾つかの特許出版、例え ばヨーロッパ特許出願第299.795号、ヨーロッパ 特許出願第481.420号、及び国際特許出願WO8 9/05802で言及されているが、しかしそれらは、 分枝が短く、多かれ少なかれ疎水性であり、最大2個の 窒素上に位置している分子の例示のみで、式による一般

化をしたものにすぎず、このため分子機に対する緩和液 度R,の仕事において何ら右利な効果が観察され得なか ったし、従って、明らかに有利な効果を何も示唆するも のでない。

[発明が解決しようとする課題] 本発明に特徴的な、サ イドアームの正しい選択により、鎖体の緩和速度を改善 するばかりでなく、その生物学的分布(biodistributio n)上で作用することが、例えばこれらのアームにある種 の生物学的受容体に対する特殊なフラグメントを導入す ることにより、あるいはそれに代えて雑体の分子容積が その血管透過性を減少させるに充分であり、従ってこれ までのコントラスト刻より長時間この領域に連留するサ イズのアームを使用することにより、可能となり、かつ 30 これが他の利点でもある。

[0006]

【無限を解決するための手段】第一の機様に従えば、本 発明は、常磁性金属イオン新とキレートを形成1.得るポ リ (アミノ酸) 型の化合物に関し、その少なくとも3つ のドナー発表原子、 即ち会属イオンと配位結合を形成す るものが、同一または異なり、式 $CH(R_1) - X$

(式中、Xは、CO: Ra、CON RbRcまたはP(Rd) O. Hを表し、Ra、Rb及びRcは、独立してHまたは所 40 望によりヒドロキシル化された (C₁-C₁) アルキルを 表し、RdはOH、(C1-C1) アルキルまたは(C1-C.) アルコキシを表し、またR.は少なくとも3個の酸 素原子を有する分子量200以上の親水性基を表すが、 但し、X基の少なくとも3つは場合により塩を形成して いる酸官能基である〕で示される置換基を有することを 特徴とするものである。

【0007】R.は窒素原子を含み得るが、どれもキレ ートのドナー原子であり得ない、即ち、金属イオンと配

えば、Fe[®] 、Mn[®] 、Ge[®] 、Dy[®] または放射性元素、 備えばイットリウムやテクネチウムでさえも含れ常樹性 カチオン類の錯化に用いる原知のリガンドの多くは、酢 種、メチレンホスホン種、またはリン酢基により習換さ れた少なくとも3つの窒素原子を含有するが、本発明の 分子はこれらの3四巻基上に、官能性化された製水性の サイドアームが存在することで、既知のリガンド類と異 哲化されているものである。これらのアームもしくは分 林は、構造的に大いに変化1.得るが、それらは充分に立 体報書的でなければならず、かつ取り囲んでいる媒体と の分子間相互作用が終分子を少なくとも、3カ所で媒体中 に固定化するような結合をインビボで形成し得る原子を 含有するものでなければならない。

12

【0008】 このように、常磁性金属イオンの錯化に用 いる暦知の分子内で、少なくとも2つのドナー産素原子 の置換基を、3つまたはより好ましくは4つの、好まし くは同一の、本明細書中で定義したCH(R₁)-X基 で置換することにより、本発明の化合物を得ることがで きる。これらの既知分子の例としては、ヨーロッパ特許 20 出版第232.751号、ヨーロッパ特許出版第255.

471号、ヨーロッパ特許出願第287,465号、ヨ ーロッパ特許出顧第365.412号、ヨーロッパ特許 **出頭第391 766号、ヨーロッパ特別出頭438 2** 06号、ヨーロッパ特許出顧第484,989号、ヨー ロッパ特許出願第499,501号。国際特許出願WO 89/01476, WO 89/10645, WO 91 /11475中に記載されているものが、ガドペンテー ト(gadopentate)やガドテレート(gadoterate)リガンド 類と回様に、あげられる。

【0009】適切なR. 基のうち数種のものは、C、 H、およびO原子のみを含有する;これらは特に、ポリ [オキシ (C:-C:) アルキレン類]、ポリヒドロキシ アルキル類、あるいはオリゴサッカライドやポリサッカ ライド掲載であり、それらはXに関してα位において総 素原子と結合することを可能とするためにモノ官能性化 されたものである。

【0010】R,はまた、より複雑な基を表すこともで き、特に、

R2-G-R3

「式中、R₂は、アルキレン、アルコキシアルキレン、 ポリアルコキシアルキレン、フェニレンを介在するアル キレン、フェニレン、または飽和もしくは不飽和の複素 環境基を表すか、または存在せず、Gは、官能基O、C O, OCO, COO, SO, OSO, CONR', N R'CO, NR'COO, OCONR', NR', NR'C S, CSNR', SOENR', NR'SOE, NR'CS O, OCSNR', NR'CSNR', P(O)(OH)N R'、またはNR'P(O)(OH) (式中、R'はH、(C: -C_a) アルキルまたは R_aである) を表し、 R_aは、ア 位結合を形成し得るものである。常磁性カチオン類、例 50 ルキル、フェニル、1つまたはそれ以上のフェニル、ア

ルキレンオキシ、アミノまたは、新版により1つの上記 基別個数な出版で作しているアカルとより電販さ れているかまたは非磁散であるアミドからなる部から選 ばれる部とはり運動されているか。または、Riはサッ カライド風、オリケッカライド風、ベブドド風、全事 学等盛合作のある天然をたせら成らに大分子、または、 株式行の要が低中の両の面を10mでのの上ができたりまた。 に他の呼吸がある。 に他の呼吸がある。 は、これは、アレートでは変形をよれた。 に他の呼吸がある。 なりから、またり、これに、これらのし、10 合物の生物がある。 なりから、これらのとし、これらのし、10 合物の生物がある。 なりまた。これらのし、10 合物の生物がある。 なりまた。これらのし、10 合物の生物がある。 なりまた。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 合物の性が多が、また。これらのし、10 を持ちが、またり、これらのと、これらのし、10 を持ちが、またり、これらのと、これらのし、10 を持ちが、またり、これらのと、こ

【0011】好ましいのは、Gがアミド基、即ち、CO NR またはNR CO (ここで、R'は、H、(C,-C,) アルキルまたはR,である)であるか、または酸素 販子であって、R:およびR、と共にエーテル合能基を形 成する、化合物、およびXがCO,Hである化合物であ

る. 【0012】そりらの中では、式中の同一または異なる R、基がR, - C - R, を表し、R, が、所望によりフェニ 20 る。 レンを開に挟む (C,-Cx) アルキレンを表し、R sが、所望によりフェニル、(C:-C:) アルコキシ、 アミノおよび、アルキルまたはアルコキシにより開始さ れているか、または非要換であるアミドから選択される 1 つまたはそれ以上の基により置換されているかまたは それらの基を間に挟んでいる (C₁-C_H) アルキルを 表すか、またはサッカライド類、オリゴサッカライド 類、およびポリエチレングリコールおよびその(Ci-C₂) エーテル概念よびデキストランなどの生物学的適 合性の巨大分子である場合の化合物が特に好ましい。 [0013] 好ましいR₂として、(CH₂)。 CH₂C HOH, CHICHOHCH: (CH:) + CHOH, (CH₁), C₁H₁またはC₁H₂ (ここでn=1、2また は3である) をあげることができる。

10014 本知識率と終を起して、特記しない場内、 ポリ 「オキッ(C・O、) アルキン)は、分子製15 0.000以下のポリオキシエチレン類数点とボポリオキ シワセレン派、特にポリストリングリコールをおよびモ カリストリング、サンカラドが概念まなだり、エーテル機を 表しており、サンカラドが概念まなだり、エーテル機を ましたガラり・サンカを2の咳気性能能、およびがルコナ ランまたはガラり・サミンなどの所と、スクロース、 マリトトリオースおよびウクロディトリン類などの そ後しており、ポリカーカライド級 を記してあり、ポリカーカライドは、特に、糸不相性間 株用の分子型が、0.0以下またはそれまり大である セルロース場所はまたはじりカロータンボタイを表し、オリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ ンを広げを入り、アルモンスを表し、イッリ

14 類、特にポリ (ビニルアルコール) を表している。 【0015】アルキル、アルキレンまたはアルコキシ基は、特記しない限り、直鱗状、分枝状または環状 (Ci

は、特記しない限り、直鎖状、分枝状または環状 (C: -C:) 基であり、これらの基は、1つまたは幾つかの 炭素原子上でヒドロキシル化され得る。

【0016】フェニル、フェニレンおよび複素環様は、 OH、Cl、Br. I、(C:-C+) アルキル、(C:-C+) アルコキシ、NO:、NR:R、NR:COR、C ONR:R,またはCOOR.延により置換されることが でき、R:およびR,は、Hまたは (C:-C+) アルキル

(0017) 芳香族、不動和または非環状機能場合の中では、チオフェン、フラン、ピラン、ピラン、ピール、ピロリジン、そがタン、オタゲール、ピリジン、とりメジン、チャプール、ペースをデール、ピロリジン、イン、チャラゲール、ペーン、ファトラゲール、ペーン、ファトラゲール、ペーンプラン、インドール、キャプレール、オン、カン、オンドラグール、ペーンプラン、インドール、キャプトの大きに対している。

(0 0 1 8) 主架中容場合性の大規模と比合級のアナ火ケ 子の中では、ポリオキン (C) - (C) アルキレン雑誌と はポリエーテル紙、ポリサンカケ (E) を どのボリ (アミノ幣) 新、アカイミンまたは貯水料は、ポリリンな どのボリ (アミノ幣) 新、アカイミン主たは貯水料は、 ソク策ならびよ ヤリゴヤー紙、またはアンゲルシティ シー・インターナンナル・エディション (Gigen, Close 16. lat. fab.)、29 (2) 像、13 8 - 1 7 5 頁 (19 0 60年) およびヨーの・7時間推測 15 7 7 1 号に

30 記載のデンドリマー類(deadriners)、およびアルポロ 一ル類(arborols)などのスターポリマー類(star pol ysers)をあげることができる。

【0019】特に、キレート駅がヒトへの経口投与また は高階契与を登図する場合、水に不溶性または僅かに可 溶性の巨大分子、例えば、ポリ (メタクリル酸) 類また はポリピニルピロリドンの誘導体類を用いることも可能 である。

【0020】生物が影響的は結合であることから、ま ・トを製剤をはつる「転車所を選挙することができ まる分子の中では、実際物理。1647、447年に 立てれたものや特にインショリンをどのかルテン加、プ ロスクラッシッ加、ステロイド風、脱地塩、特に繊維 素質をはすったメランルのようなものの またはグランルのようなるものの他 を 他表現れている複数)。

セルロース演繹検索をはヒドロキシエチル凝熱、イヌリ ンまたはデキストラン類を表しており、ポリ(ヒドロキ シアルキル)は、分子書20、000以下のポリオール 50 ミンとの非共有結合の形成を促進でき、この扱大性深地

15 は、また、ポリ (アミノ酸) の別の部分へと移すことも できる.

【0022】モノ官能性化(ポリ)サッカライドは、鋼 の末端のサッカライド単位の1つを修飾してG-Rif たはCH-R₁結合を形成させたポリ (サッカライド) を表しており、そのような食能性化は、何えば、ジャー ナル・オブ・ポリマー・サイエンス (J.Polymer,S c.)、A部、ポリマー・ケミストリー、23巻、139 5-1405百(1985年)および29巻 1271 -1279頁(1991年)、およびパイオコンジュゲ 10 が得られるであろう。 ート・ケミストリー (Bioconjugate Chem.) 、3巻、1 54-159頁(1992年)に記載されており、NH 、史たは反応性甚をたは反応性基の前駆体を有するアミ ンとの還元的アミノ化により、またはラクトンを経由し て酢化することにより、製造される。従って、末端宮藤 基として一級アミンを有する誘導体、または反応性基、 例えば、

[化17] 7.NH(CHOH);-CH

(CCTZ:=H, H:N (CH:) ., O:NC:H:CH: である)を有する誘導体、または、マルトース由来の融

官能基

* [ft18] HOOC-CHOH-CH-O-

を有する誘導体を得ることが可能であり、一方で、デキ ストラン用に

[#19] Z_NH (CHOE) .- (CE,) -0- VVV

【0023】モノ官能性化ポリエチレングリコールまた はチノ宮族性化ポリエチレングリコールエーテルは ま 端基の1つが反応性官能基、例えば、JMS Res.Macrono 1.Chem.Phys.C.、25 (3) 巻、325-373頁(1 985年) に記載されているようなものを有する化合物 であり、参照として、アミノポリ(エチレングリコー ル) の製造についてのジャーナル・オブ・オーガニック ・ケミストリー、45巻、5364頁(1980年)ま たは、様々な関換方法についてのマクロモレキュラー・ 20 シェミー (Makronol Chem.) . 182巻. 1379-1 【0024】本発明のリガンドの好ましい基は、以下の

384頁(1981年)をあげることができる。 式「で奏される: [ft:20]

〔式中、A1、A2、A2は、互いに独立して、式 [ft:21]

CH - CH - CH

(mおよびnは同一または異なる0から5の整数であっ※

[#:22]

(式中の文字は、R',とR',基の1つが、所望により 1 つまたはそれ以上の (C1-C4) アルコキシ基により 置換されている $(C_1 - C_0)$ アルキレンを表す以外は、 式1で定義したのと同じ意味を持つが、その他は、1° と同一ではない)を表し、pは0から5の整数であっ て、Re、Rs、Rs、Rs およびReは、独立して、H、 アルキル、アルコキシアルキル、アルキルまたはアルコ キシアルキルによって置換されたまたは非置換のアミド アルキル、またはCH(Rg)Xである(RgはH、ア

30※ T、それらの合計は、1ないし5の値であり、Ro、R # およびRm は、独立して、H、アルキル、アルコキシ アルキル、フェニルまたはフェニルアルキレンを表し、 更にRoは、OHまたはアルコキシを表すこともでき る) を表すか、またはA. A.およでA.のR.およでR u 基の1つは、式1'

たはRaおよびRaは、結合し、一緒になって式 【化23】 CH - CH - CH

(式中R''s、R''m、R''m、m''およびn''は、式 I で定義した文字の意味と同じ意味を有する) を表し、 Bは、OまたはN-Wであり、Wは、R:と同じである ルキル、アルコキシアルキルまたはR: である)か、ま 50 か、またはポリオキシ (C: -C:) アルキレン、(C:

-C₁) アルキレン-YまたはYであって、Yは、南望 により1または幾つかのOH、アルキル、アルコキシま たはアルコキシアルキル基により置換されており、〇、 NおよびSから選択される1ないし4つのヘテロ原子を 含有して、12員までの1または2つの縮合環から成る*

18 * 御和または不飽和複素環であるが、ただし、WがYを表 すとき、Nに結合した炭素は、複素瘤の2つの炭素原子 に結合しているか、またはWは、式!" [ft:24]

「式中の文字は、R", とR"。が、1'を表すことがで きず、B''がN-O (Oは、所望により1またはそれ以 トのアルコキシ基により習得されている (C₁ - C₁) ア ルキレンである)を表す以外は、式 | で定義したのと同 じ意味を持つ〕を表すか、または、Az-B-Azが、複 素環基を表し、Bは、O、SおよびNから選択される1 または2つのヘテロ原子を有する5または6員の倒和ま たは不飽和複素環であり、AzおよびAzは、基CH-R 。(R₆はHまたは (C₁-C₆) アルキルである) を表

※1。 Rs. Rs. Rs. Rs. Rs. RsおよでWのうち3つ以上 の紙は、CH(R₁)Xを表す]。

【0025】 1つ以上の基CH(R₁)X、およびより好 ましくはXがCO2Hである各同一の基CH(R1)Xによ って関係された異なる3つの容素原子を含む式1の化合 物は、ランタニドイオン類の孵化用に好ましい。

【0026】式 [の化合物のうち好ましい第1組のリガ ンド類は、式川の大長環からなるものである: 【化25】

[式中、R: 基は好ましくは同一であり、X基は、好ま しくはCO2Hを表し、A1、A2、A2およびA4は、独 立して、式

【化26】 CH - CH

★ (mおよびnは0から2の整数であって、それらの合計 は、1ないし2の値であり、Ro、Ro およびRu は、 独立して、H、アルキル、アルコキシアルキル、フェニ ルまたはフェニルアルキレンを表し、更にRaは、OH 30 またはアルコキシを表すこともできるか、またはRoお よびR ... の1つは、式II' [#:27]

$$R'_1$$
 $X' - HC - N - A'_1 - N - CH - X'$
 A'_1 A'_2 A'_2 $X' - HC - N - A'_3 - B'$

(式中の文字は、R',またはR',が、大器欄目に結合 しており、所望によりアルコキシ基により置換されてい る(C₁-C₁)アルキレンを表す以外は、式IIで定義し たのと同じ意味を持つ)を表し、Bは、N-Wであり、 Wは、R,と同一であるか、またはH、アルキル、アル コキシアルキル、所望により間換されたアミドアルキル またはポリオキシ (C₂-C₃) アルキレンを表し、これ らの基は、更に、所望により、フェニル、 (C: - C*) アルキレンーYまたはYを含有しており、Yは、所望に より I つまたは幾つかのOH、アルキル、アルコキシま たはアルコキシアルキル基により置換されており、O、 50 およびNから選択される1または2つのヘテロ原子を含

NおよびSから選択される1ないし4つのヘテロ原子を 含有して、12員までの1または2つの縮合環から成る 能和主たは不能和複素環であるが、ただし、WがYを表 すとき、Nに結合した世素は複素類の2つの世素原子に 結合しているか、またはRoおよびRuが式川と異なる とき、Wは、式II*(式中の文字は、B'が所望によりア ルコキシ基により置換されているN-(C₁-C₄アルキ レン)を表す以外は、式目で定義したのと同じ意味を持 つ) を表すか、またはWは、CH(R1) Xを表し、ま たは、Az-B-Azが、複素環幕を表し、Bは、O、S

有する5または6員の飽和または不飽和複素層であり、 A.およだA.は、 基CH-R. (R.はHまたは (C.-C₄) アルキルである) を表す)。

【0027】好ましい大量潤としては、A.ないしA ,が、(CH₂),または(CH₂),を表すか、またはそれら の1つが、R。 (ここでR。は、所望により習得される* *アルキル、フェニル、またはフェニルアルキレン、好ま しくはベンジルを表している) により関格されているも の、さらに好ましくは、BがN-Wである大員環でもの をあげることができる。

【0028】そのような大員環の例としては、 [fr.28]

をあげることができ、これらは、特に上記参照に記載さ 30% ことが特に好ましい。

れている。

【0029】大員環の炭素原子が関換されている場合 は、異性体の混合物を取得しないように、4つの窒素原 子が同じ基CH(R₁)COOHによって影響されている ※

【0030】1.4.7.10-テトラアザシクロドデカ ンの誘導体の中では、以下の式IVで表されるものが好ま LU:

(化29) COH (CH.).-CONR.R COH

「式中、nは2または3であり、R.は、Hまたは所望 によりヒドロキシル化された (C,-Cm) アルキルで あり、R.は、ヒドロキシル化された(C:-C:)アル キル、ポリオキシ (C1-C1) アルキレン、ポリ (ヒド ロキシアルキル) または、所領によりモノ官能性化され たサッカライド、オリゴサッカライドまたはポリサッカ ライドの残基であり、更に、R.は、所望により、アミ

ドまたはエーテル官能基を介して上記に結合した(C. -C₄) アルキレンまたはフェニレン基を含んでいても よく、Zは、NR、R、またはOHを表す)。 【0031】また式目の誘導体の中では、以下の式Vで

表されるものをあげることができる: f#:301

「古中、nは、2または3であり、Rは、ヒドロキシル 化された(C:-C:)アルキル、ポリオキシ(C:-Ca) アルキレンまたは所望によりモノ食能性化された サッカライド オリゴサッカライドまたはポリサッカラメ

*イド弾劾を表す)。 【0032】好ましいリガンド額の他の組は、以下の式 IIIで表される直鎖状の活準体である:

[431] (X(R,,)HC),N-A,-N-A,-N(CH(R,,)X), TIT CH(R,,)X

(式中、A:およびAzは、独立して、式 [(£32]

$$\begin{bmatrix} CH \\ I \\ R_1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} CH \\ I \\ R_{10} \end{bmatrix}_n = \begin{bmatrix} CH \\ I \\ R_{11} \end{bmatrix}$$

1または2であって、それらの合計※ '12)HC)2N-A'1-N-A',-N(CH(R',,)X'), CH(R',,)X

(式中の文字は、R',またはR', が、III'を表すこと ができず、かつそれらの1つが所望により1つまたはそ れ以上のアルコキシ基を有する(C₁-C₈)アルキレン を表す以外は、式111で定義したのと同じ意味を持つ) を表し、Raは、H、アルキル、アルコキシアルキルま 30 的には0.001~1ml/kgを投与できる。 たはR: であるが、ただし、少なくとも3つの無CH(R 』)XがCH(R₁)Xを表し、より好ましくはXがCO₂ HであるMCH(R₁)Xである)。

【0033】第二の機様に従えば、本祭明は、本祭明の リガンド類と適切な常磁性金属イオン、例えば、ガドリ ニウム、ジスプロジウムおよびマンガン等のイオンとの 間に形成される常磁性器体、並びに、これらの器体を通 常の媒体類および活加物類と組み合わせて含んで成る。 核磁気共鳴による医療的イメージング用コントラスト剤 組成物に関する。

【0034】本発明のリガンド類は、診断または治療処 置を実行するのに使用され得る、"Tcまたは"Yなど の放射性元素との器体を形成することもできる。これら の錯体類は、一般に、リガンドの酸基の中心の金属カチ オンによる中性化により得られる分子内障であり、額体 が他の酸基を含むものである場合、後者は、医薬的に許 容され得る無機均基またはアミノ酸を含む有機均基、例 えば、NaOH、リジン、Nーメチルグルカミン、アル ギニン、オルニチンまたはジエタノールアミンにより塩 を形成し得る。

※は、1または2の値であり、Ro、Ro およびRu は、 独立して、H、アルキル、アルコキシアルキル、フェニ ルまたはフェニルアルキレンを去し、更にRii は、OH またはアルコキシを表すこともできるか、またはR₂お 20 よび8 の1つは、式111*

【化33】

【0035】本発明のコントラスト剤を投与できる用量 は、締体の件質、それが活導する緩和液度、投与経路お よび棚的器官によって変わる。例えば、特に胃腸内領域 に対し、経口によるときは、0.1~2mV/kg、非経口 【0036】別の躯様に従えば、本発明は、キレート性

ポリ (アミノ酸) 誘導体の製造法に関し、該方法は、そ の骨格を構成するポリアミンと、式2'CH(R1)-X (式中、7)は、ハロゲンまたはスルホネートを表し、 R」およびXの反応性基は、本発明に従い、置換窒素原 子を得るために所望により保護されてある) で示される 型は性反応基を、 新切によりとドロネシルおよび輸基力 どの反応性基の限保護後に反応させることからなる。

【0037】常法の求核置換反応におけるように、反応 40 は、アセトニトリル、ジメチルホルムアミドまたはトル エンなどの極性または非極性非プロトン性溶媒中、また は水中または純粋のまたは水性のアルコール中、アルカ リ金属またはアルカリナ類金属水酸化物または影動塩な どの無機単基、または第3級アミンの存在下で、室温と 湾場の護済温度の間の温度で行うことができる。ポリア ミンの各窒素原子が、全て同一のCH(R:)X置換基 を有するとは限らない場合は、順次に選択的Nーアルキ ル化を行うことができる。

【0038】例えば、1.4.7.10-テトラアザシク 50 ロドデカンの場合、著しく過剰の大昌環を、ジャーナル

【0039】ポリアミン骨格の生成を導く反応剤を適切 に選択することにより、非対称化合物を得ることもで き、これらの反応例は、直顧状または環状誘導体の製造 についてヨーロッパ特許第299,795号に与えられ

体は、4元明のもう1つの土地である。 【0041】これらの化合物は、式1、!!および!!!に より表されるものであり、それら式中の文字の意味は、* *CH (R.) XがCH (R.-G') X'であり、C'がG の細額体である反応性前極悪、例えば、COOR'、S OR'、POR'、NHR'、SON NHR'、N=C= S、N=C=OおよびOHなどであり、X'がXまたは 保護された、、特にエステル基を表す以外は、上記定義 したものと同一である。

[0042] Gの新額集構は、工業上判明できる銀作条件下で共有額合を形成させることが知られているたての 経蔵基を譲ましており、かつ、例えば、それらの基に加 えて、タンパウ質上へのグラフトに使用されるものも意 味している。これらの誘導体は、近り本先昇り必要 にしている。これらの誘導体は、だり本発現が多2°C H(Rs G)X*を用いて、動きでき。

H (KF) J X せかいに、改回にでき。 (日 0 4 3] これらの中間体を R: の反応性語傳体類に カップリングして、本理側のリガンド類(ただし、少な くとも3 つの産歴学は、配格をCH (R: − C − R) X を有する)を得るには、常法、特に、ペプチド合成に 払いて適等採用されている方法に従うか、または、別法 として、数小ライドまとは整備が終しして徹を指性し として、数小ライドまとは整備が終して徹を指性し

た後に、またはカルボジイミド酸との駅が出来した 下で実施でき、これらは、C'および反応性基R'3の性 質によって変わるものであって、アミンアルキル化また はアシル化、またはアルデヒドとアミンの締合とそれに 縁く選示が実施することもできる。

載く遅れを実施することもできる。 【0044】これらの化学中間体の中では、式VI

で示される誘導体、およびそれらのアルキルエステル、 または塩をあげることができる。

[0046] 式切の化合物は、特に、アミドビ反応を式 VIのキレートを、 米性または希臘後体・ カルボジイミ ドなどの脱水本剤の存在下で、アミンと反応させること により実施することを、それらが、。後のCO、日基を権 等ちることなく、要素に関して、「火の砂葉上のカルボ 50 [0047]

キシル魅から誘導されるトリまたはテトラアミド類を得ることを可能にする点で有利である。

WIT

【0046】操作条件、反応物の相対比、溶線、反応時間および温度、および使用したアミンの反応性に応じて、式VIIIまたはIXの化合物、またはそれらの混合物が得られる。

式中、M^{*} は、好ましくはGd^{*} であり、これは、コン トラスト刻として有用な器体を直接得ることを可能にす 20 の減機体の金属器体 および式りの会点中間体の金属器 るが、M[®]は、式VIのリガンドによりキレート化された 任意のカチオンであってもよく、そのとき、M² は、H C.L. H.SまたはHCNなどの数の作用によりリガンド 額V[[または[Xから分離されるべきであり、その後、リ ガンド類は、常研性元素の酸化物をたは塩と反応させ

25

て、個体形成させる。 【0048】この操作が、アミド類の製造において、サ イドアームが酸官能基を有し、XがCO2HまたはPO2 Hである他の化合物類に適用できることは、明らかであ

* ぴアミン類の選択的保護を可能にするものである。式! 体は、水性媒質中、一当景の酸化物または金属の塩を、 好ましくは20℃以上90℃未満の温度で反応させるこ とにより、常法的に製造できる。 【0049】以下に本発明の中間体およびリガンド額ま

たはキレート類製造例を示す。 [0050]実施例

宝箱周1 式 [#:38]

る。実際、それは、金属の配位に関わる様々な酸類およ*30

で示される化合物の製造。 [0051] 反応式:

[化39]

(15)
$$\frac{100}{100}$$
 $\frac{100}{100}$ $\frac{100}{100}$

【0052】1、4-(トリフルオロアセトアミド)フ

ェニル酢酸 木化合物は、K.D.ジャンダ等(ジャーナル・オブ・ア メリカン・ケミカル・ソサイエティー、113巻、1 号、291百(1991年)) に記載の方法に従い製造 し、収率75%である。4-アミノフェニル酢酸10g からトリフルオロ酢酸減増体12gが得られ、これは、 H-NMR &ppm (DMSO) : 7.45 (d. 4H) . 7.56 (s. 2H),11.15 (s, 1H)で特徴付 けられる.

[0053] 2. 4- (トリフルオロアセトアミド) フ ェニル酢酸エチル

本化合物は、上記K.D.ジャンダ等(ジャーナル・オブ ・アメリカン・ケミカル・ソサイエティー、113巻、 1号、291頁(1991年)) に記載の方法に従い製 造される酸から出発して、収率33%で得られる。酸1 2gをエステル4.4gに変換するが、これは、'H-NM 30 BH,との反応により脱保護する。 R (8pm) DMSO: 1.1 (t. 3H) .3.6 (s. 2H),4.05(q, 2H),7.4(q, 4H)で特徴 付けられる。

【0054】3、αープロギー4ー(トリフルオロアヤ トアミド) フェニル酢酸エチル

上記製造したエステル 4o(14.5ミリモル) をCCL (150ml) に懸測する。混合物を複拌し、静かに遷渡 させる。Nープロモスクシンイミド2.8gと議事化水素 酸溶液 (38%) 0.2mlを反応器に導入し、その解質 を選元下で48時間推拌する。不溶性物質は、減去し、 溶媒は、蒸発させる。残渣をシリカ (溶出液 C H₂ C 12) により精製して精製した生成物2gを得る。

収率:40%

'H-NMR (δppm): 1.2 (t. 3H).4.1 (g. 2H) .5.9 (s. 1H) .7.6-7.8 (m. 4H) ,11.4 (s. 1H) [0055] 4. 化合物1の製造

NaH C O₁の120mgと上記製造した臭素化誘導体50

Omeをアセトニトリル1 Ox1中1.4.7.1 Oーテトラ アザシクロドデカン60mg(0.35ミリモル)の溶液 に加える。懸濁液を温度40℃で48時間撹拌する。そ の後、反応機智を譲退し、溶機は減圧下で蒸発させる。 残渣をイソプロピルエーテル中に取り、粉末状の粗生成 物600mを得る。この生成物をシリカカラム(溶出 20 第: AcO Et/MeOH 90/10から80/20)の クロマトグラフィーにより精製する。

[0056] 収量:110 ue **貞奉:32%**

C-NMR (δρου) CDCl₃: 14.6. 61.7. 63-67,116 (CF₂),130.6-136(芳香 族のC原子) .155 (CONH).172 (CO) 【0057】後に、化合物1のアミン官能基は、ケミシ ェ・ベリヒテ (Chen. Ber.)、103巻、2437頁 (1970年) に記載のようにして、エタノール中Na

【0058】 こうして、本発明 (ただし、R:=C:H: であり、G'がNH2である)の中間体が得られる。これ は、3個換減を含有する本発明の化合物の前駆体であ ಶ.

[0059] 実施例2

[ft 4 0]

で示される化合物の製造。 [0060] 反応式: [4:41]

【0061】1、pーメトキシフェニル酢酸 tープチル この生成物は、 H. ゴットハルド等ケミシェ・ベリヒテ (Chem. Ber.)、109巻、740頁(1976年)お よびP.C.マッティングリー (ジャーナル・オブ・オー 20 45-50(間), 54.9(CH₂O), 61.1(t-ガニック・ケミストリー、46巻、1557頁 (198 1年)) に記載の方法に従い製造する。t-ブチルエス テル5eが、pーメトキシフェニル酢酸 1 5eから得られ

る。

収率:28% H-NMR (δροπ): 1.3 (s. 9H).3.46 (s, 2H),3.75 (s, 3H),6.8-7.3

(a. 5H) 【0062】2、αープロモーローメトキシフェニル酢

酸 t ープチル この生成物は、H.ゴットハルド等およびP.G.マッテ

ィングリーにより記載された方法に従い製造する。上記 製造した t ープチルエステル 5gから察案化誘導体2.5 gを導く。

収率:33%

H-NMR (δppm):1.48 (s, 9H),3.82 (s. 3H) .5.28 (s. 3H) .6.83-7.6 (m. 5H)

【0063】3. 化合物2の製造

NaHCO₁の600mgをアセトニトリル30ml中1.4. 7,10-テトラアザシクロドデカン285mg (1.65 ミリモル) の溶液に撹拌しながら加える。上記製造した α - 息素化エステルをその軽滞済に導入し、反応総費を 室温で48時間撹拌する。濾過および溶媒蒸発濃縮後、 残渣をシリカ (溶出液: CH, Cl, /AcOEt/MeOH 80/10/4) のクロマトグラフィーにより積製

し、精製した生成物500moを得る。

【0064】マススペクトル (FAB'):833 * C-NMR (δppm):27.6(t-プチルのCH₁), プチル), 68 (NCH), 113.6-127.2-1 30.4-158 (芳香族のC原子), 171 (C= O)

【0065】後に、化合物2のフェノール官能基は、0r g. Synth. Coll.、第V巻、412頁(1973年)ま たはジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー、 44巻 4444百(1979年)に記載のようにし て、三臭化ホウ素との反応により脱保護する。

【0066】 こうして、本幹明 (ただし、Ry=C+He 30 であり、G*がOHである)の中間体が得られる。これ は、適宜、関接しても良い。

[0067] 宝牌侧3

で示される化合物、対応する酸およびGdプ との器体の 製造。

[0068] 反広式:

【化43】

【0069】1、5-(N-フタルイミド) ペンタン酸 無水フタル酸12.6g(85.1ミリモル)、5-アミ ノ吉草酸10g(85.1ミリモル)、トリエチルアミン 1.2ml (8.51ミリモル) およびトルエン130mlを 混合し、共沸蒸留により生成する水を除去するためにデ 30 タンで行う。溶媒を蒸発濃縮後、結晶化した淡黄色油状 ィーン・スターク装置を備えた三首フラスコ中、環境下 で1時間撹拌する。室温で一晩後、生成した沈殿を建過 し、ヘプタン、次に、 I N塩酸溶液 2 0 0 ml、次いで水 100mlで洗浄する。乾燥後、白色結晶状の5-(N-フタルイミド) ペンタン酸7.37eを、収率35%で得 る(融点=115℃)。

[0070] H-NMR (CDC12) (Sport) : 7. 8 (m, 2H) .7.7 (m, 2H) ,3.7 (t, 2 H) ,2.4 (t, 2H) ,1.7 (m, 4H)

" C-NMR (CDCIs) (δρρα): 178, 16 8, 134, 133.9, 123.2, 37.4, 33.

3, 27,9, 21,8 【0071】2. 2-プロモー5-(N-フタルイミ ド) ーペンタン酸のイソプロピルエステル

5- (N-フタルイミド) ペンタン酸7.2g(29.1 ミリモル)を四塩化炭素3mlおよび塩化チオニル8.5g (116ミリモル) の溶液に加える。その溶液を1時間 **還流させ、四塩化炭素 1 4 ml、Nープロモスクシンイミ** ド6.2g(34.9ミリモル)および48%水性臭化水 素酸 2 適を加えて、その溶液を還流下で 2 時間放置す

る。溶液を冷まして、イソプロパノール6 Onl中に注 ぎ、30分間指律する。減圧下で蒸発させた後、得られ た油状物をシリカで精製し、この時、溶出は、50ジケ ロロメタン/50ヘプタン混合物、次いで、ジクロロメ の2-プロモ-5- (N-フタルイミド) ペンタン酢の イソプロピルエステル8.2gを収率76.6%で得る

(融点:75℃)。 [0 0 7 2] H-NMR (CDC 13) δppm: 7.85 (m. 2H) .7.7 (m. 2H) .5 (m. 1H) . 4. 2 (t. 1H)

3.7 (t. 2H) .1.7-2.2 (m. 4H) . 1.2 (d, 3H),1.25 (d, 3H)

" C-NMR (CDC1₃) δppm: 168.5, 16 40 8, 133.9, 132, 123.2, 69.7, 45. 5, 36.9, 31.9, 26.9, 21.5, 21.3 【0073】3、1.4.7.10-テトラアザシクロド デカン-1,4,7,10-テトラ [2 (5-N-フタル イミド) -ペンタン] 酸のテトライソプロピルエステル 1. 4. 7. 10-テトラアザシクロドデカン0.920 (5.34ミリモル)、化合物(2)11.8g(32.1 ミリモル)、炭酔ナトリウム3.4g(32.1ミリモ ル) およびアセトニトリル36mlを選流下で72時間損 **搾する。減過および減圧下で蒸発連縮後、得られた油状** 50 物をジクロロメタン中に取り、水で洗浄する。乾燥して

ジクロロメタンを蒸発させた後、得られた残酷をシリカ での2度の深次的フラッシュクロマトグラフィー操作 (即ち、第1の溶出液として95 CH₂ CI₂ / 5 CH₃ O H混合物を用い、次いで第2の湾出海として、95CH , COOC, H, /5 CH, OHを用いる) により精製す る。溶媒を基発濃縮後、無定形結晶状の1.4.7.10 ーテトラアザシクロドデカンー1,4,7,10ーテトラ 「2 (5-N-フタルイミド) -ペンタン] 酸のテトラ

イソプロピルエステル4.62gを収率65%で得る。 [0074] H-NMR (CDCI₂) δpon: 7.5- 10 7.85 (m, 16H) ,4.8-5.1 (m, 4H) , 1 -3.8 (m. 72H)

C-NMR (CDC1s) &ppm: 167, 166. 9, 162.8, 128.4, 126.9, 117.8, 6 2.2, 57.9, 45.3, 45, 32.5, 22.3, 20.4, 16.9, 16.7

【0075】4、1、4、7、10-テトラアザシクロド デカン-1,4,7,10-テトラ [2 (5-N-アミ ノ) ペンタン] 酸のテトライソプロピルエステルのテト ラヒドロクロリド

1.4.7.10-テトラアザシクロドデカン-1.4.7. 10-チトラ「2(5-N-フタルイミド)ペンタン] 酸のテトライソプロピルエステル 1g(0.76ミリモ ル)、ヒドラジンヒドレート0.15ml (3.04ミリモ ル) およびメタノール 8mlを還流下で 1時間操作する。 0.5M塩酸10glを室温で加える。生成した沈殿を譲 通して除去し、建液を蒸発濃縮する。

[0076] 5. 1.4.7.10ーテトラアザシクロド デカンー1.4.7.10ーテトラ [2 (5ーアミノ) ペ

ンタン] 酸 (ヒドロクロリド) 3に従い得られたフタルイミド誘導体3.1gと6N H C1水溶液270a1を運流下で撹拌しながら、数日維持 し、その後、減圧下で容量20mlまで連縮して、関形物 を分離し、エチルエーテルで抽出を行って、抽出物を乾 燥させる。残液をシラン化シリカによるクロマトグラフ ィーで類似するが、このとき流出は水で行う。所望の生 成物の水溶液を濃縮し、残液はエタノールを加えて沈殿

させて、酸1.15gを得る。 [0077] 融点=250℃

H-NMR (D₂ O) δ pom: 3.8-4 (m. 4H). 2.8-3.6 (m, 24H), 1.5-2.2 (m, 16 H)

【0078】6. 上記載のGd との錯体 上記生成物 1.2gと GdCls・6 Hz Oの 0.5gを水 17 mlに溶解する。複質のmHは、反応に伴って変わり、1 N NaO H水溶液の添加により6で維持し、p Hが6で 安定化している場合は、減圧下で連縮する前に、新たに NaOHを加えて、pHを7にする。得られた固形物 は、75% (V/V) 中に沈殿化させる。

0℃で融解するベージュ色結晶状で得られる。 [0080] 宝典例4

1.4.7.10-テトラキス {3- [N- (2ヒドロキ シエチル) -N- (1-デオキシグルシトール) カルボ キシアミド] -1-カルボキシプロビル} -1,4,7, 10-テトラアザシクロドデカン (ガドリニウム錯体、 ナトリウム塩 化会物(4)

【0081】1. 1,4,7,10-テトラキス[1,3-ジ (メトキシカルボニル) プロビル] -1,4,7,10 ーテトラアザシクロドデカン

TR ホイエ ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミ ストリー、47巻、4152-4156頁(1982) 年) に従い製造される2-プロモグルタル酸ジメチル4 3e(0.18モル)を、1.4.7.10-テトラアザシ クロドデカン4.3g(0.025モル)、炭酸カリウム 25g(0.18モル) およびアセトニトリル100mlの 混合物に50℃で適下して加える。その緊急消をこの混 30 度で48時間撹拌し、その後濾透する。アセトニトリル を基別を関後、残渣をジクロロメタン/メタノール勾配

を用いるシリカでのフラッシュクロマトグラフィーによ り2回精製する。溶媒を蒸発後、ベージュ色粉末15g を収率7.5%で得る。 [0082] TLC: S101, CH2C12/CH2OH

(9/1)Rf=0 8

[0083] 2. 1.4.7.10-FF5+X[1.3-ジカルボキシプロピル] -1,4,7,10-テトラアザ

40 シクロドデカン 1,4,7,10-テトラキス [1,3-ジ (メトキシカル ボニル) プロビル] -1.4.7.10-テトラアザシク ロドデカン化合物15g(0.019モル)をメタノール 100mlおよび1N NaOH水溶液中、室温で15時間 標幹する。溶液中のオクタ酸を、ローム・アンド・ハア ス (Rohm and Haas) により市販されている、IRA 4 58樹脂上に保持し、次いで、酢酸勾配で溶出すること により精製する。溶媒を蒸発濃縮後、白色粉末 1 1 gを 収率85%で得る。

【0079】所望の生成物1.1gは、こうして、約30 50 【0084】TLC:SiOs、CHsCOOCsHs/C

H₂OH/CH₂COOH (35/35/40) Rf = 0.2

" C-NMR (DMSO) δppm: 31.13, 47.5 0, 61.13, 61.76, 172.29, 174.9 マススペクトル(FAB′):ピーク=693

【0085】3、上記中間体のガドリニウムとの鎖体 (ガナトリウム)

水225ml中、2に従い得られる化合物12.10(0. 0175モル) とGdCls・6Hz Oの6.5g (0.01 75モル) の懸褶液に IN NaOH水溶液を加えて pH 10 ただし 6.5にし、逐次的に加えてこのpHを維持する。pH が変化しなくなったら、H₂ Oを減圧下で除去して、Na C1と最終生成物の混合物を白色粉末として19.8g得

[0086] 4. 1.4.7.10-F15+X (3-[N-(2ヒドロキシエチル)-N-(1-デオキシグ ルシトール) カルボキシアミド] -1-カルボキシプロ ピルトー1.4.7.10ーテトラアザシクロドデカンの ガドリニウム錯体の一ナトリウム塩 (化合物4)

80℃で塩化ガドリニウム (111) 6水和物1.10(2.20 9ミリモル)を伴う水100ml中、2で得られた化合物 2g (2.9ミリモル) の懸濁液に、十分量の0.1N N aOHを加えて、pHを4.3にする。得られた溶液に同 じNaO H溶液を加えて、pH7にし、次いで、容量1 Omlまで濃縮する。1ーデオキシー1- (2-ヒドロキ シエチルアミノ) - D - グルシトール2.8g(12.2 ミリモル)を加えた後、1N塩酸水溶液を加えて、pH を5.3にし、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミドヒドロクロリド2.30(1 2.2ミリモル)を加え、溶液を室温で16時間撹拌す 30 キス(3,6,9-トリオキサデシル)-1,3-ベンゼ る。その溶液に、ローム・アンド・ハアス (Rohn and H aas) により市販されている、IRN 7 7樹脂を加え T、pH3.5にし、減過して、0.1N NaOH水溶液 を用いてpH5.5に調整し、次いで、シラン化シリカ で溶出する。水を蒸発させて、その後、残液を100ml エチノールで2回洗浄し、乾燥して白色粉末4gを生成 する.

[0087] 実施例5

#

[fr.45]

で示される化合物5のガドリニウム酸体。 【0088】1、R-NOの製造 5-二トロイソフタル酸クロリド 1 cをテトラヘドロ

ン、47巻、411直(1991年)に記載の方法に従 い製造されるピス (3.6.9-トリオキサデシル) アミ ン2.5oおよびジクロロメタン10ml中トリエチルアミ ン1.12mlの溶液に0℃で導入する。媒質を室温で2 時間損拌放置し、その後、水で洗浄し、Na S O で乾 優して適縮する。得られた残渣をシリカでのクロマトゲ ラフィーにより精製するが、このとき溶出は、CH2C1 /CH₂OH (95/5) 混合物で行う。こうして、所 望生成物2.26gが、黄色油状で得られる。

[0089] 2. 5-TEJ-N.N.N'.N'-FF5 ンジカルボキシアミド (RNH₁)

エタノール10ml中、上記ニトロ誘導体2.2gを温度2 0℃、10°Paの圧力下、10%Pd/Cの存在下で水 まむする。媒質を濾過および減圧下で濃縮後、アミン2 gが黄色油状で得られる。

[0090] H-NMR (CDCI) Sppm: 6.7 (s, 2H), 6.6 (s, 1H), 3.35-3.7 (m, 48H), 3.25 (s, 12H) 【0091】3. 化合物5のGd との錯体

40 実施例4の3で得られた器体1g、RNHs3.23gおよ び1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカ ルボジイミド (ヒドロクロリド) 6.8gを水13mlに溶 解し、その溶液を、pHを約7に維持するために数回! N HC1水溶液を加えながら、室温で48時間撹拌放置 する。報質は、水を加えて150mlし、その後、フィル トロン (USA) により市販されている。分離限界3キ ロダルトンの噂を用いるノバ型ミニセットカセットで、 超速道にかける。

【0092】所望の生成物は、スーパーデックス(登録 50 高標) 7.5 ゲルを充填した 6.0 cm× 2 cm ファルマシアカ ラムでのゲル濾道において、流速 l ml/分で溶出(水) すると、保持時間30分を有する。 【0093】実施例6

式[化46]

ただし、R=HN(CH₂(CHOH)₂ CH₂OH)₂で示さ れる化合物6のG² との網体 (ナトリウム塩)。 [0094] 実施例4の3で得られた網体1ミリモルお よび市版のビス (2,3,4,5,6-ペンタヒドロキシへ* *キシル) アミン4・6ミリモルを水13 alに溶解する。 溶液のp Hを、2 N HC1水溶液を加えて6にし、その 後、1 - (3 - ジメチルアミノプロビル) - 3 - エチル カルボジイミドヒドロクロリド21ミリモルを加える。 4時間無搾した後、カルボジイミド21ミリモルを再び 類質に加える。 乗気搾した後、水100mlを加え、溶

遊を、ローム・アンド・ハアス (Robm and Bass) により物面されている。 H 型の1 R N 7 7 機能を追し、次いで、同社により物面されている。 OH 型の1 R A A 15 5 8 機能で進速する。最終決策を、分機服件 1 4 ログルーク・アンの基を最大アノルトレフルタントで超越書する。 [0095] 最終立度物は、スーパーデックス (登録館 30 でのゲル連塞に扱いて、近直1 L/分で出出りつを開催 5 と、保持地関7 名。

分を有する。 【0096】実施例7

式 [化47]

ただし

で示される化合物7のGd との錯体。 [0097] 1. ジャーナル・オブ・カルボヒドレート・ケミストリー (J.Carbohydrate Chemistry)、11 (7)株 813-835百(1992年) に従うRCH

2 C. H. および次いでRHの製造

蒸縮したベンジルアミン8.2 mlを60℃で水16ml中 マルトトリオース23.6gの溶液に導入する。この温度 で3時間振拌後、メタノール60mlを加えて、繁質を2 5℃にし、その後、ホウ水素化ナトリウム3.56gを部

分づか以る。 [0098]20世48時間理学後、溶液を濃縮し、 残液をメタノール100年に溶解する。4N電車水溶液 をpHがぶになるまで加え、2倍容量のメタノールを加 太た後、濃縮する。残液をメタノール100年に溶解 し、雑酒して、その後溶液を濃縮する。残った腹形物を H: Cc H: ・HCI 25.6gを得る。ローム・アンド・ ハアスにより市販されている、IRA 458機能の作用 により、アミンが得られ、これをIRN 77機能に通し て精製する。こうして個体17.7gを得る。

【0099】TLC (メルク60 F シリカ) 40 浴出液:ジオキサン/水/25%水性NH. (w/V: 8/3/2) Rf=0.7

【0 1 0 0】得られたベンジルアミンを水1 0 0miに溶解し、2 5 % NH・O H水溶液を DH 9 になるまで加え 3 の Pd / C 4 変を加えた機・3 合物を 6 × 1 0 Paの 圧力下、4 0 ℃で5時間および室温で1 2 時間水素化する。 適番機・溶解を減化下で除去して、油状物を F 型の 1 R N 7 溶解に過して、精製する。所望の解体 1

し、濾過して、その後溶液を濃縮する。残った固形物を 0.9gを得る。 70℃でエタノールで洗浄し、その後、乾燥して、RC 50 【0101】TLC(上記条件):Rf=0.2

" C-NMR (DrO) : 40.6 (CHr-NHr) . 5 7.7-59.5 (CH₂OH), 66.6-70.1 (C HOH), 74.1および79.2 (C-O), 97およ TF97.6 (O-C-O)

【0102】2、化合物7のGd との網体 上記で得られた生成物4.660を60℃でジメチルホル ムアミド210ml中に導入し、続いて、実施例4の3で 得られたGd゚ 錯体1g、1-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール886mg、1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカルボジイミドヒドロクロリド1.25g、お 10 ヒドロクロリド2.72gを加える。 よびトリエチルアミンの、9 川を加える。 媒質を60℃ で5時間、その後宝温で48時間撹拌維持し、その後、 減圧下で濃縮する。残済をCH: Cl:で唐砕し、その 後、分離財災1キロダルトンの概を存するフィルトロン ミニカセットによる超濾過により精製する。

* で示される化合物8のGd との鍵体。

【0104】アミノポリエチレングリコールのメチルエ ーテル (MM=5000) は、上記の方法の1つに従い 製造でき、または市販物を購入できる。アミン150を 40℃でジメチルホルムアミド700mlに溶解し、水5 Oml中事施例4の3で製造したGd 額休0.5eの溶 液、次いで、ヒドロキシベンゾトリアゾールヒドレート

0.48g. トリエチルアミン0.5mlおよび1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド

【0105】 室温で5日間順拌後、溶液を減圧下で濃縮 する。残渣を水150mlに溶解し、分離限界5キロダル トンの際を有するフィルトロンミニカセットで紹識者す る。凍結乾燥後、生成物3.5g、即ち、トリアミド(R 基の1つは0日である)とテトラアミドの混合物を単離

【0103】实施例8 式

ttlR = HN(CH,CH,O),-CH,

する.

フロントページの続き

(72)祭明者 ミシェル・シェフェール フランス74400ラグニ、アヴニュー・ジ ェ・ベー・ルブランス17番

(72)発明者 クリスティアン・シモノ フランス75020パリ、リュ・アルフォン ス・ブノー43番